MO.-CF.-9568/SD.

5.

10.



### PATENTE

DE

### INVENCION

a favor de LABORATORIOS HOSBON, S. A., entidad española, domiciliada en Barcelona, Avenida José Antonio, 512, por "PROCEDIMIENTO PARA LA OBTENCIÓN DE ALQUILSULFAMATOS DE TETRACICLINAS".

### MEMORIA DESCRIPTIVA

La presente invención se refiere a un procedimien to para la obtención de alquilsulfamatos de tetraciclinas, agentes activos aplicables a la preparación de medicamentos antibióticos de excelente tolerancia local por todas las vías de administración, y que responden a la fórmula general:

 $T \cdot (R - NHSO_3H)_n$  (1)

en la cual T representa una molécula de tetraciclina o de un derivado terapénticamente aceptable que contiene el núcleo de la tetraciclina y dotado de actividad antimicrobiana, R es un radical alquilo lineal que contiene de 2 a 18 átomos



de carbono y n es igual a 1 o 2.

5.

10.

15.

20.

25.

Los principios activos de la invención se caracteri zan por una buena solubilidad en todos los disolventes orgánicos, particularmente en los alcoholes alifáticos y los glicoles. Su solubilidad en el agua es variable según la longitud de la cadena de alquilo y el derivado de tetraciclina de que se trate, pero para un compuesto determinado de tetraciclina, la solubilidad en el agua de sus alquilsulfamatos disminuye cuando el número de átomos de carbono del radical alquilo aumenta, y se puede disponer de una serie de compuestos que van desde una solubilidad perfecta a una solubilidad prácticamente nula. Este hecho, junto con la buena estabilidad de estas nuevas substancias, permite utilizarlas vedajosa mente, según la finalidad perseguida, en composiciones farmacéuticas de efecto immediato e intenso o, por el contrario, en otras preparaciones con las que se persigue un efecto pro longado.

Se puede preparar estas nuevas sales de tetraciclia na haciendo reaccionar un ácido n-alquilsulfémico en solución alcohólica ligeramente caliente sobre la tetraciclina base elegida, hasta disolución completa de los dos reactivos, des pués de lo cual se aisla el producto deseado por los medios usuales, por ejemplo evaporando el disolvente bajo presión reducida o por precipitación, affediendo al medio reaccional un disolvente débilmente polar, en el que sea insoluble el n-alquilsulfamato de tetraciclina formado.

El alcohol utilizado como medio de reac ión es, preferiblem nte, el alcohol etílico de 95º o anhidro, o el alcohol isopropílico, y la reacción es ese tuada a una tem-

peratura comprendida entre 30 y 60°C. El medio de precipitación más utilizado es al éter etílico o isopropílico anhidro o, incluso, el éter de petróleo, y, en ciertos casos, mezclas de ellos.

5. Para aislar los compuestos nuevos de su solución alcohólica, aparte de los procedimientos indicados en el párrafo anterior, un método de elección consiste, en diversos casos, en "nebulizar", es decir, pulverizar en finas partículas el líquido alcohólico y evaporar luego el disolvente conduciendo estas partículas en una corriente de cas

vente conduciendo estas partículas en una corriente de gas

caliente.

15.

20.

Otra variante de preparación, partiendo de los mismos ácidos n-alquilsulfámicos y de las tetraciclinas correspondientes, consiste en preparar "in situ" una solución acuosa de un n-alquilsulfamato de metal alcalino o de amonio que contiene de 2 a 18 átomos de carbono, neutralizando directamente los ácidos mediante la base deseada y poniendo esta solución en contacto con una solución acuosa de la traciclina correspondiente en forma de una sal de ácido mineral que se puede preparar igualmente, si es necesario, an tes de la reacción de neutralización. Se aisla luego por filtración el alquilsulfamato de tetraciclina deseado, se lo lava y seca a presión reducida y temperatura moderada, en presencia de anhídrido fosfórico.

25. La temperatura necesaria para la reacción es determinada esencialmente en cada caso por la solubilidad de los n-alquilsulfamatos en el agua, ya que, cuanto más larga es la cadena de alquilo menos soluble es la sal y más elevada



será, pues, la temperatura necesaria para hacerla pasar a la solución. Dado, por una parte, el riesgo de descomposición térmica de las tetraciclinas, y por la otra la solubilidad en el agua, ya señalada, de los alquilsulfamatos de tetraciclina de cadena alquílica más corta, esta variante no resulta ser ventajosa cuando se trata de preparar los compuestos que se sitúan en los dos extremos de la serie.

camente estequiométricas. La proporción es equimolecular en el caso en que la tetraciclina utilizada es monobásica, como la tetraciclina propiamente dicha, la clorotetraciclina, la oxitetraciclina, la metilen-oxitetraciclina o la demetil-clorotetraciclina; se utiliza 2 moles de n-alquilsulfamato alcalino o de amonio, o de ácido libre, por cada mol de la tetraciclina correspondiente en forma de sal de ácido mineral o de base libre, en los casos en que el derivado de tetraciclina contiene un grupo básico suplementario, como por ejemplo en la n-(2-hidroxietil)-dietilen-disminometilen-tetraciclina, la pirrolidinometilen-tetraciclina o la tetraciclina.

10.

15.

20.

25.

Los ácidos n-alquilsulfámicos y sus sales alcalinas o de amonio pueden ser obtenidos por procedimientos conocidos, de los cuales se dará a continuación un ejemplo detallado.

Los n-alquilsulfamatos de tetraciclina obtenidos de esta manera tienen, generalmente, un excelente grado de pureza, pero, si es necesario, se los pued someter a una purificación complementaria que consiste normalmente en di-

5.

10.

15.

20\_

25.



solverlos en un disolvente alcohólico o en acetona y en pre cipitarlos por un medio débilmente polar, como el éter etilico o isopropílico anhidro.

Los ejemplos no limitativos siguientes ilustran la preparación de los compuestos de fórmula 1.

E J E M P L O 1.

A una solución de 121,5 g (1,2 moles) de n-hexila mina en 500 cc de cloroformo se añade, gota a gota, una solución de 46,7 g (0,4 mol) de ácido clorosulfónico en 150 cc de cloroformo, agitando enérgicamente y dentro de un balón provisto de un refrigerante y protegido contra la humedad ambiente. Se continúa agitando durante 15 a 30 minutos y luego se extrae la solución mediante 500 cc de sosa 2N. A la capa acuosa, liberada del cloroformo residual por evaporación bajo presión reducida, se añade ácido sulfúrico al 50% en peso/volumen hasta la precipitación completa, se lava con agua los cristales obtenidos (2 a 3 veces con 10 a 15 cc cada vez) y se termina mediante un secado por estufa, en vaccío y a 60°C.

Se obtienen 36,8 g (rendimiento 50,7%) de ácido n-hexilsulfámico bajo forma de cristales escamosos, suaves al tacto, poco solubles en agua fría, solubles en caliente, solubles en los alcoholes alifáticos, medianamente solubles en el cloroformo y muy poco en el éter etílico. Punto de fusión: 140-143°C (Kofler). El espectro infrarrojo (pastilla de KBr) presenta las bandas representativas siguientes: 3,22; 3,4; banda doble a 9,25 y 9,3; 12,95; 13,9; banda ancha in tensa alrededor de las 8 micras.



Valorando mediante sosa 0,1N (muestra disuelta en metanol) en presencia de fenolftaleina, se encuentra una riqueza de 100,3%.

Se disuelven 18,13 g (0,1 mol) del ácido n-hexilsulfámico obtenido como se ha descrito anteriormente, en
200 ce de etanol absoluto a 40-45°C. A la solución obtenida
se le añade 44,44 g (0,1 mol) de tetraciclina base anhidra
o la cantidad equivalente de producto parcialmente hidratado,
agitando enérgicamente hasta la disolución completa. Se man
tiene la agitación y la temperatura durante 15 a 20 minutos,
se deja enfriar hasta la temperatura ambiente y se vierte
la mezcla reaccional, agitando, sobre 6-7 veces su volumen
de éter etílico. Se filtra o se decanta el precipitado for
mado, se lava por trituración con éter de petróleo o hexano,
se filtra y seca durante varias horas bajo presión reducida,
de preferencia a 40-45°C.

Se obtiene 53,2 g (rendimiento 85%) de n-hexilsul famato de tetraciclina bajo forma de polvo amarillo claro, soluble en el agua, en los alcoholes alifáticos y an los glicoles, e insoluble en el éter etílico, el éter de petróleo y el hexano. Punto de fusión: 153-159°C con descomposición (Kofler) (acetona: éter). El pH de una solución al 3% en agua destilada es de 2,4 aproximadamente. El espectro infrarrojo (pastilla de KBr con incorporación de alcohol hasta sequedad) es el siguiente: Máximos principales a 3,05; 3,4; 6,4; 6,95; 8,2; 8,5; banda doble a 9,45 y 9,6 micras.

Análisis elemental. Encontrado: N = 6,63; S = 4,95. Análisis calculado para  $C_{28}H_{39}N_3O_{11}S$ : N = 6,71;

5.

10.

15.

20.

25.



S = 5,12.

5.

10.

15.

25.

Poder bacteriológico (con respecto al clorhidrato de tetraciclina): Método de difusión: 758; 765 microgramos/mg.

Poder teórico: 768,5 microgramos/mg.

### EJEMPLO 2.

Se añade, con agitación, 33,5 g de ácido n-hexilsulfámico a 250 co de alcohol etílico absoluto y se cali nta
la mezcla a 40-45°C hasta disolución completa. Se añade
luego 82,1 g de tetraciclina base anhidra y se continúa agi
tando y manteniendo la temperatura hasta disolución total.
Se deja reaccionar durante 30 minutos más, se libera la solu
ción de las impurezas por filtración y se la evapora bajo
presión reducida hasta sequedad. Se tritura el producto obte
nido y se lo seca en la estufa, bajo vacío y a 50-60°C duran
te varias horas.

Se obtiene 114 g (rendimiento 98,5%) de n-hexilsulfamato de tetraciclina, el cual presenta las mismas características que el producto obtenido en el ejemplo 1.

### 20. EJEMPLO 3.

Se disuelve 5,30 g (0,02 mol) de ácido n-dodecilsulfámico en 100 cc de sosa 0,2N a 50-60°C. Se somete la
solución a una agitación intensa mientras se le añade, gota
a gota, una solución de 9,62 g de clorhidrato de tetraciclina.
en 150 cc de agua. Se agita durante 20 minutos a 50-60°C,
luego se decanta el líquido del precipitado formado, se lava
este último volviéndolo a poner en suspensión en 200 cc de
agua se filtra y se lava la torta por dos veces con 50 cc de

agua, se seca en la estufa bajo vacío y a 60°C, en presencia: de anhidrido fosfórico.

Se obtienen 12,6 g (rendimiento 89%) de n-dodecil sulfamato de tetraciclina en forma de polvo amarillo claro prácticamente insípido, muy poco soluble en el agua, soluble en el alcohol etílico, en el isopropanol, propilenglicol, acetona, soluble en el cloroformo caliente, casi insoluble en el éter etílico e insoluble en el éter de petróleo o el hexano. Punto de fusión: 133-140°C (acetona: éter de petróleo). El espectro infrarrojo (pastilla de KBr con incorpora ción de alcohol) presenta los máximos principales siguientes: 3,05; 3,5; 6,22; 6,35; 6,9; 8,2; 8,4 y banda doble a 9,67 y 9,76 micras.

Análisis elemental: Encontrado: N = 5,82; S = 4,45.

Análisis calculado para  $C_{34}H_{51}N_3O_{11}S$ : N = 5,94, S = 4,51.

Poder bacteriológico (en relación con el clorhidra to de tetraciclina: Método de difusión: 670 microgramos/mg.

Poder teórico: 677 microgramos/mg.

#### 20. EJEMPLO 4.

5.

10.

15.

25.

Se pone en suspersión a 35-40°C y con agitación, 32,15 g (0,1 mol) de ácido n-hexadecilsulfámico en 300cc de etanol absoluto, se añade a la mezcla 44,44 g (0,1 mol) de tetraciclina base anhidra o el equivalente de producto parcialmente hidratado, hasta la solubilización de los dos reactivos. Se continúa agitando y manteniendo la temperatura durante 20-30 minutos y se evapora el disolvente hasta sequedad, bajo presión reducida. S tritura y seca en la es



tufa a 50-60°C, bajo un vacío inferior a 1 mm.

Se obtienen 74,3 g (rendimiento 97,0%) de ninexade cilsulfamato de tetraciclina, polvo amarillo claro, insípido, insoluble en el agua, soluble en los alcoholes alifáticos, en la acetona, el cloroformo, poco soluble en el éter etilico e insoluble en el éter de petróleo.

Punto de fusión: 132-136°C (Kofler). El espectro infrarrojo (pastilla de KBr y secado en alcohol) presenta las mismas bandas que el del homólogo dodecilsulfámico, pero con intensidades relativas distintas.

Análisis elemental: Encontrado: N = 5,42; S = 4,01.

Análisis calculado para C<sub>38</sub>H<sub>59</sub>N<sub>3</sub>O<sub>11</sub>S: N = 5,49, S = 4,18.

Poder bacteriológico (en relación con el clorhidrato de tetraciclina): Método de difusión: 612 microgramos/mg.

Poder teórico: 628 microgramos/mg.

### EJEMPLO 5.

5.

10.

15.

20.

25.

Siguiendo el procedimiento descrito en el ejemplo 4 se disuelven 321,5 g (1 mol) de ácido n-hexadecilsulfámico en 3000 cc de isopropanol y se añade 444,4 g (1 mol) de tetraciclina base anhidra, y una vez realizada la reacción se nebuliza la solución isopropanólica obtenida.

De esta manera se obtienen 705 g (rendimiento 92%) de hexadecilsulfamato de tetraciclina que presenta las mismas características que el producto obtenido según el ejemplo precedente, pero con una densidad aparente más reducida.

Siguiendo procedimiento similares se puede obten r los alquilsulfamatos de los otros derivados de la tetracidina oxitetraciclina, clorotetraciclina, metilen-oxitetraciclina, demetil-clorotetraciclina, pirrodilin-metilentetraciclina,

N-(2-hidroxietil)- dietilen-diaminometilen-tetraciclina, tetraciclina -L-metilenlisina. Para estos tres últimos com puestos la proporción es de 2 moles de ácido alquilsulfámico por cada mol de compuesto de tetraciclina.

5.

Se indica a continuación, unicamente a título de ejemplos no limitativos, ensayos toxicológicos, farmacológicos y clínicos efectuados sobre dos compuestos medicamentosos en los que el principio activo es el hexilsulfamato de tetraciclina y el dodecilsulfamato de tetraciclina, obtenidos de acuerdo con la invención y que son perfectamente representativos de los compuestos de la serie.

10.

### 1º. Toxicidad.

15.

a) Toxicidad aguda.— La DL<sub>50</sub> determinada en el ratón por vía oral es superior a 2 g/kg para los dos compues tos. Por vía intraperitoneal es de aproximadamente 310,2 mg/kg para el dodecilsulfamato de tetraciclina y de aproxima damente 380,6 mg/kg para el hexilsulfamato de tetraciclina; para el clorhidrato de tetraciclina, siguiendo la misma técnica, se encuentra aproximadamente 220,5 mg/kg.

20.

b) Toxicidad subaguda. Los ensayos efectuados muestran una buena tolerancia general, tanto del dodecilsulfamato como del hexilsulfamato de tetraciclina. Se ha administrado a 6 conejos macho durante 30 días el equivalente de 50 mg/kg por día de estos compuestos y lo han tolerado bien (dosis superior a la dosis terapéutica que es de 10-25 mg/kg/día).

- --

#### 2º. Espectros de actividad.

Son determinados por el método de las diluciones



sobre una gran variedad de gérmenes, y se ha constatado que no existe una diferencia apreciable entre los espectros de actividad de los dos compuestos de la invención y otras for mas de tetraciclina, quedando conservadas las propiedades antibióticas.

## 3º. Tolerancia y absorción.

Diversos ensayos efectuados con los dos compuestos demuestran una buena tolerancia por vía intramuscular en el conejo.

Para determinar de manera más precisa la tolerancia local y la absorción, se ha aplicado el procedimiento siguiente:

- a) Se prepara una solución que contiene 250 mg de actividad de tetraciclina en 4 cc de disolvente.
- b) Se inyecta o,2 cc por animal (ratón blanco) a razón de 10 animales por experiencia y por compuesto. Se efectúa la inyección por vía subcutánea en el abdomen.
- c) Se sacrifica 5 animales de cada lote al cabo de 5 horas y los ctros 5 al cabo de 20 horas después de la inyección.
- d) Se disecta la piel del abdomen y se efectúa un estudio macroscópico del tejido subcutáneo, tomando como referencia las notas siguientes:

Tolerancia local: o = Ausencia de lesión.

1 = Inyección vascular.

2 = Hemorragia.

3 = Necrosis.

Absorción: o = Ausencia de depósito.

The first control of the control of the first control of the first control of the control of the

25.

20.

5.

15.



l = Ligero depósito.

2 = Depósito moderado.

3 = Depósito importante.

Se ha ensayado las fórmulas siguientes:

•				
5.	1)	Clorhidrato de tetraciclina	250	mg
•		Agua destilada	. 4	cċ
	2)	Clorhidrato de tetraciclina	250	ng
		Propilenglicol	4	cc
	3)	Pirrolidin-metiltetraciolina	250	mg
10.	•	Agua destilada	4	cc
	4)	Dodecilsulfamato de tetraciclina	250	mg
·		Propilenglicol	4	cc
	5)	Hexilsulfamato de tetraciclina	250	ng
		Propilenglicol	4	cc

15.

Se toma los pesos según la equivalencia respectiva en actividad de tetraciolina. Los resultados obtenidos están recapitulados en la tabla I.

### TABLA I

•	Fórmula Tolerancia Absorción (		Absorción (depósito)
20.		5 horas 20 horas	5 hores 20 hores
	ı	1,6 1,8	2 1
	2 ·	1,8 1,8	2 1,5
	<b> 3</b>	2 2	1,5 0,5
	4	0,3 . 0,5	2,7 1,6
25.	5 ·	0,5	2,5 1,5

Las cifras indicadas son la medida de los resultados obtenidos y muestran la superioridad del hexilsulfamato y del dod cilsulfamato de t traciclina tanto p r su buena



tolerancia como por su absorción.

### 4º. Concentraciones hemáticas.

5.

10.

a) Por vía oral.— Se ha administrado a lotes d
10 ratones que pesan aproximadamente 150 g, unas dosis (expresadas en actividad de tetraciclina) de 50 mg/kg de dodecilsulfamato, de hexilsulfamato, y de clorhidrato de tetraciclina. Se ha sacrificado un lote, para cada producto, 1, 3,
5 y 7 horas después de la administración, determinando los
niveles sanguíneos. Los resultados, en forma de valores medios expresados en microgramos por centímetro cúbico, están
indicados en la tabla II.

TABLA II.

	Producto	Concentración, microgramos/cc al cabo			al cabo d :
•		l hora	3 horas	5 horas	7 horas
15.	Dodecilsulfamato				•
	de tetraciclina	2,1	1,6	0,9	0,7
	Hexilsulfamato				•
•	de tetraciclina	2,4	1,8	1	0,7
•	Clorhidrato				
20.	de tetraciclina	1,6	1,1	0,6	

Así, la absorción del dodecilsulfamato y del hexil sulfamato es rápida y completa, y se observa niveles superiores a los del clorhidrato de tetraciclina en los dos casos.

b) Por vía rectal.— Se ha administrado a 15 cone25. jos de un peso comprendido entre 2,8 y 3,2 kg un supositorio
de 125 mg de producto (expresado en actividad de clorhidrato
de tetraciclina). A 5 conejos se les ha administrado un supo
sitorio de dodecilsulfamato, a otros cinco de hexilsulfamato



y a los cinco restantes de mepiciclina.

Se ha tomado muestras de sangre al cabo de 2 horas y de 5 horas. Los resultados están indicados en la tabla III.

### TABLA III

5.	Producto	Concentración, microgramos/co al cabo de:		
		2 horas	5 horas	
	Dodecilsulfamato	•	·	
	de tetraciclina	4,8	3,1	
	Hexilsulfamato	•	• •	
10.	de tetraciclina	5,2	3,0	
-	Mepiciclina	2,2	1,02	

Los niveles hemáticos obtenidos por esta vía son netamente superiores a los de la mepiciclina, siendo muy buena la tolerancia.

15.

20.

c) For vía intramuscular.— Se ha efectuado tres ensayos sobre el conejo utilizando 3 lotes de 5 animales, a los cuales se ha administrado respectivamente dodecilsulfameto, hexilsulfameto y clorhidrato de tetraciclina, en solución que contiene 50 mg del producto a ensayar (expresado en clorhidrato de tetraciclina) por co de disolvente y por kg de peso.

Se ha hecho evaluaciones hemáticas al cabo de 2, 10, 15 y 20 horas, reduciendo los valores por interpolación sobre una curva normal de tetraciclina.

25.

Se ha repetido la experiencia a intervalos de 8 días, cambiando los grupos de animales de manera que cada grupo reciba una vez cada uno de los productos.

No se ha observado variaciones en los grupos utili



zados y la tabla IV da la media de los resultados obtenidos:
TABLA IV

		TWOTH 1	<u>. Y</u>	•	
	Producto	ción, micro	eranos/co a	l cabo d :	
•		2 horas	10 horas	15 horas	20 horas
5.	·	6,3	5,8	7,2	2
	Dodecilsulfamato	5,4	5,2	6,1	1,5
	de tetraciclina	5,1	, 6	5,5	2,1
		3,8	4,1	4,2	2,2
-		5,8	6,2	8,2	ż <b>,</b> 3
10.	Hexilsulfamato	5,4	5,2	8,0	1,2
	de tetraciolina	6,8	7,0	7,9	2,3
		7,2	7,0	9,1	1,2
	• •	4,2	3,8	3,0	1,6
	•	4,2	5,3	3,8 No	detectable
15.		3,7	5,9	4,1	н .
	Clorhidrato	4,1	4,5	3,6	19
	de tetraciclina	4,2	3,8	3,0	2,6
		3,5	2,8	3,5	0,5

Los resultados obtenidos confirman que se produce

20. una absorción lenta y constante, tanto del dodecilsulfameto
como del hexilsulfameto. Las concentraciones obtenidas son
superiores a las del clorhidrato de tetraciclina, de suert
que, vista la excelente tolerancia de los dos compuestos,
los mismos son dos buenos antibióticos de acción prolongada.

25. 5º Ensayos clínicos.

Se ha utilizado los productos en 301 casos de síndromes infecciones diversos, por vía intramuscular y oral, en las condiciones siguientes:



### Dodecilsulfamato de tetraciolina.

Via intramuscular: 500 mg cada 12 horas = 23 casos.

250 mg cada 12 horas = 41 casos.

:100 mg cada 12 horas = 28 casos.

Via oral: 250 mg cada 8 horas = 20 casos.

5.

15.

20.

25.

Hexilsulfamato de tetraciclina.

Via intramuscular: 500 mg cada 12 horas = 37 casos.

250 mg cada 12 horas = 52 casos.

100 mg cada 12 horas = 26 casos.

10. Via oral: 250 mg cada 8 horas = 74 casos.

La tolerancia por vía intramuscular es muy buena en todos los casos, incluso con las dosis más elevadas. Tam poco se ha observado inconvenientes después de la ingestión del medicamento por vía oral. También se ha observado un buen efecto de retardo y una buena eficacia terapéutica. El medicamento de la invención puede ser administrado por vía oral, rectal o parenteral a dosis comprendidas entre 100 y 1000 mg de principio activo cada 24 horas (expresado en clorhidrato de tetraciclina).

Para estas formas de aplicación, los principios activos de la invención pueden ser formulados con excipientes apropiados bajo la forma de ampollas invectables, de cápsulas, de jarabe o de supositorios. A continuación se da, a título no limitativo, seis fórmulas farmacéuticas que incorporan los nuevos compuestos de la invención.

### A) Dodecilsulfamato de tetraciclina.

1º. Pr paración iny ctable "100".

Dodecilsulfamato de tetraciclina

14 MAY

	•		
	Etanolamida de ácido ger	ntísico	0,075 g
	2º. Preparación inyectable "250".		•
	Dodecilsulfamato de tetr	aciclina .	0,368 g
٠.	Etanolamida de ácido gen	tísico	0,150 g
5.	3º. Preparación inyectable "500".		
	Dodecilsulfamato de tetr	aciclina	0,737 g
	. Etanolamida de ácido gen	tísico	0,500 g
	Como disolvente se utili:	za:	
	Dimetilacetamida	12,5%	
10.	Alcohol bencílico	2,5%	
	Glicerilformal	115%	
	Lidocaina	1%	•
	H <sub>2</sub> O, q.s. para	100%	
	a razón de 2,5 cc para la preparaci	lón "100" y de	e 4 cc para
15.	las preparaciones "250" y "500".		
	. 42. Cápsulas.		
•	Dodecilsulfamato de tetra	ciclina	0,368 g
	Estearato de magnesio		0,020 g
•	Excipiente (almidón o lac	tosa)	q.s.
20.	5º. Jarabe.		•
•	Propilenglicol		20 00
	Dodecilsulfamato de tetra		2,25 g
1 eq.	"Tween 20" (monolaurato d	. bottoxtefT	20
	len-sorbitán) Sacarina sódica		2,0 g
25.	Ciclamato de sodio		0,2 g
	Vitamina C		1,5 g
	Bisulfito de sodio al 407	4	0,2 cc
	22222110 40 30410 61 40/	• ,	, 0,2 00

:

		- 18 -	1 4 MA	
	Sorbitol	al 70%	2,5	cc
•	.Esencia d	le grosella	0,5	mg
	Agua, q.s	. para	60	ce
	6º. Supositorios.			
5.	Dodecilsu	dfamato de tetraciclina	0,147	g
	Excipient	e (Monoleno IM 8)	1,400	g
	7º. Supositorios.			
	Dodecilsu	lfamato de tetraciclina	0,368	g
	Excipient	e (Monoleno IM 8)	1,150	g
10.	8º. Supositorios.			•
•	Dodecilsu	lfamato de tetraciclina	0,737	g
•	Excipient	e (Monoleno IM 8)	1,850	g
	B) Hexilsulfamato d	e tetraciclina.		
	1º. Preparación iny	ectable "100".		•
15.	Hexilsulf	amato de tetraciclina	0,130	g
	Glicinato	de sodio	0,050	g
•	NaHSO3	•	0,013	g
•	Ampolla			
	Lidocaína	clorhidrato	0,025	g
20.	Propileng	licol	0,100	g
	"Polisorb	ate 80" (mono-oleato de		-
•	poli-oxie	tilensorbitán)	0,050	g
	Agua, q.s	. para	2,5	cc
•	29. Preparación iny	ectable "250".		
25.	Hexilsulf	amato de tetraciclina	0,325	g
	Glicinat	de sodi	0,100	g
	NaHSO3		0,022	g
	<u>Ampolla</u>			

1 4 MA
--------

•				** ** * * * * * * * * * * * * * * * * *
		<del>.</del> . '		
- *				
· •	٠	- 19 - '	7 4 MA	
		Clorhidrato de lidocaína	0,040	R
	•	Propilenglicol	0,200	_
		"Polisorbate 80"	0,100	_
		Agua, q.s. para	4	ce
	5.	3º. Preparación inyectable "500".		
		Hexisulfamato de tetraciclina	0,650	g
		Glicinato de sodio	0,200	g
•		NaHSO3	0,030	g
	•	Ampolla		
	10.	Clorhidrato de lidocaína	0,050	g
		Propilenglicol	0,300	g
		"Polisorbate 80"	0,180	g
		Agua, q.s. para	5	co
		4º. Supositorios.		
	15.	Hexilsulfamato de tetraciclina	D,163	g
		Massa estearinum, q.s. para	. 1	sup.
•		' 52. Supositorios.		,
		Hexilsulfamato de tetraciclina	0,325	g
		Massa estearinum, q.s. para	1	sup.
	20.	6º. Cápsulas.		
` .	٠	Hexilsulfamato de tetraciclina	0,325	g
	•	Estearato de magnesio	0,020	g
		Almidón	0,080	g
		7º. Jarabe extemporáneo.	•	
	25.	Polvo.		
		Hexilsulfamato de tetraciclina	0,033	
		Acido ascórbico	0,005	
		Tartrato de sodio	0,050	g

5.

10.

15.



• .	CICTEMBLO GE SOCTO		•	0,020	g
•	Sacarina sódica			0,002	g
	Metilcelulosa		•	0,010	g
Solución.		-	. •		
• •	Jarabe simple al 50%			0,3	c
	H <sub>2</sub> O, q.s. para	•	•	ı	c

Se puede presentar igualmente los productos bajo forma de comprimidos, de grageas, jarabe en solución o suspensión ya mezcladas, de gotas y otras presentaciones de empleo local o general. Las presentaciones inyectables también pueden estar bajo forma de solución ya mezclada.

Se desprende de los ensayos precitados que los nue vos compuestos de la invención pueden ser utilizados con provecho en terapéutica humana.

La patente de invención, que se solicita por vein te años, para España de acuerdo con la vigente legislación deberá recaer sobre "PROCEDIMIENTO PARA LA OBTENCIÓN DE ALQUILSULFAMATOS DE TETRACICLINAS" con Prioridad de la Deman da en Francia de Patente B.S.M. nº 109.212 de fecha 6 junio 1967.

#### A TO TE

Se reivindica como objeto de la presente patente de invención:

1. Procedimiento para la pr paración de alquilsul



famatos de tetraciclinas caracterizado porque se hace reaccionar, en un disolvente apropiado una tetraciclina con un ácido n-alquilsulfámico del tipo R-NH-SO<sub>3</sub>H en el que R es un radical alquilo lineal de 2 a 18 átomos de carbono y los n-alquilsulfamatos de tetraciclina obtenidos responden a la fórmula general:

# T .(R-NH-SO3H) n

5.

10.

15.

20.

en la que R tiene el significado ya indicado, n puede ser l o 2 y T representa una molécula de tetraciclina o de un derivado terapéuticamente aceptable y dotado de actividad antimicrobiana.

- 2. Procedimiento para la preparación de alquilsul famatos de tetraciclinas, según la reivindicación l, caracte rizado porque se hace reaccionar l mol de ácido n-alquilsul fámico por l mol de compuesto tetraciclínico en el caso de tetraciclinas monobásicas, como tetraciclina, clorotetraciclina, 5-oxitetraciclina, 6-metilenoxitetraciclina o demetil clorotetraciclina y 2 moles de ácido n-alquilsulfámico por l mol de derivado tetraciclínico en el caso de tetraciclinas con 2 grupos básicos en sus moléculas como N-(2-hidroxietil)-piperazino-metilen-tetraciclina, pirrolidinometiltetracicli na ó tetraciclina-I-metilenlisina.
- 3. Procedimiento para la preparación de alquilsul famatos de tetraciclinas según las reivindicaciones 1 y 2,
  25. caracterizado porque se utiliza como disolvente de reacción un alcohol, como etanol o isopropanol y la temperatura de reacción está comprendida entre 30 y 60°C aislándose seguida mente los productos formados.

10.

15.

20.

25.

- 4. Procedimiento para la preparación de alquilsulfematos de tetraciclinas según las reivindicaciones 1, 2 y
  3, caracterizado porque los alquilsulfamatos se aislan de
  la solución de reacción por comparación del disolvente a
  presión reducida hasta sequedad, por precipitación mediante
  dilución con otro disolvente de baja polaridad como éter etí
  lico, éter isopropílico o éter de petróleo y filtración y
  secado a vacío o bien por "nebulización", es decir evaporación instantánea en corriente de aire caliente de finas gotitas de la solución.
- 5. Procedimiento para la obtención de alquilsulfa matos de tetraciclinas según las reivindicaciones 1, 2, 3 y 4, caracterizado porque el ácido n-alquilsulfámico es el ácido n-hexilsulfámico y el compuesto tetraciclínico es la propia tetraciclina.
- 6. Procedimiento para la obtención de alquilsulfamatos de tetraciclinas según las reivindicaciones 1, 2, 3 y 4, caracterizado porque el ácido n-alquilsulfámico es el ácido n-dodecilsulfámico y el compuesto tetraciclínico es la tetraciclina.
- 7. Procedimiento para la obtención de alquilsulfa matos de tetraciclinas según las reivindicaciones 1, 2, 3 y 4, caracterizado porque el ácido n-alquilsulfámico es el ácido n-hexadecilsulfámico y el compuesto tetraciclínico es la tetraciclina.
- 8. Pro edimiento para la preparación de alquilsulfamatos de tetraciclinas según las reivindicaciones l y 2, caracterizado por el hecho de formar "in vitro" una sal al



celina o amonica del ácido n-alquilsulfámico en disolvente acueso y la tetraciclina se hace reaccionar en forma de sal concen ácido mineral, que asimismo se puede formar en el mismo memento de la reacción, aislándose el alquilsulfamato de cetraciclina formado por filtración, lavados y secado a presión reducida.

9. Procedimiento para la obtención de alquilsulfa le tetraciclina según la reivindicación 8, caracteriza que el acido n-alquilsulfámico es el acido n-dodecilmico, y el antibiótico es la propia tetraciclina en forma de clorhidrato.

10. Procedimiento para la obtención de alquilsulfa matos de tetraciclinas.

La presente memoria consta de veintitrés hojas foliadas escritas a máquina por una sola cara.

Barcelona, 14 de mayo de 1968.

LABORATORIOS HOSBON, S. A.

- 1. 76NT